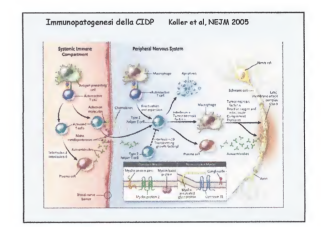
- "Chronic Inflammatory Demyelinating Polyradiculoneuropathy" (CIDP)
- Polineuropatia diffusa sensitiva e motoria con areflessia, deficit motorio prossimale e distale ed evoluzione superiore ai 2 mesi
- · Ipostenia alla presentazione nel 90%
- Intorpidimento e parestesie alle mani e ai piedi nel 60-80%
- · Instabilità nella marcia e tremore
- · Disautonomia nel 25% (impotenza, disturbi urinari)
- · Nervi cranici poco colpiti
- Decorso: monofasico (7-50%), progressivo, ricadute/remissioni (20-35%)
- · Incidenza 1:105 Prevalenza 1-9:105
- Età d'esordio tra 30-50 anni

Varianti cliniche della CIDP

- · Forma pura motoria: simmetrica con blocchi di conduzione
- CIDP sensitiva o Chronic Sensory Demyelinating Neuropathy: ipoestesia alle estremità, atassia, ↓ VdC motoria
- · Distal Acquired Demyelinating Symmetric (DADS-M; DADS-I)
- MADSAM (Multifocal acquired demyelinating sensory and motor neuropathy, Lewis-Sumner): blocchi di conduzione in nervi affetti
- Chronic Immune Sensory Polyradiculopathy: atassia sensitiva, VC
 normali
- Forme minime: segni distali sensitivi, fatica

PATOGENESI

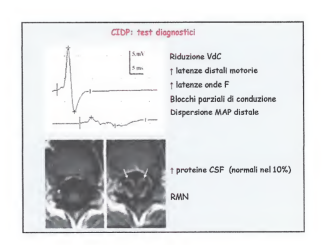
- ·Patologia autoimmune di tipo umorale e cellulare
- Assenza di singoli antigeni trigger (eccetto epitopi di carboidrati comuni a cellule di Schwann e tumorali nell'associazione melanoma-CIDP)
- Risposta cellulare T con yô-r ad antigeni non-proteici
- · Ridotta apoptosi delle cellule T e riduzione delle cellule T regolatorie
- Alterazioni di SH2D2A con difettivo controllo ed eliminazioni dei linfociti T autoreattivi
- Ridotta espressione di FCGR2B (recettore inibitore che previene l'ingresso dei B nei centri germinativi con conversione a IgG+)

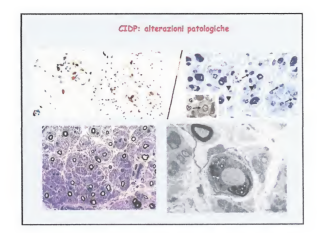


Malattie associate a CIDP

- * Infezione da HCV
- Linfoma
- . MGUS
- HIV
- Trapianti d'organo
- Malattie reumatologiche
- Diabete?
- Demielinizzazione asintomatica del SNC
- · Sclerosi multipla, CMT







Diagnosi differenziale

- # MANN
- Vasculiti
- MGUS con anti-Mag
- · Farmaci neurotossici, anti-TNF
- * Forme ereditarie
- · Amiloidosi
- * Mieloma

- * Corticosteroidi orali 80-100 mg/die a scalare
- Boli settimanali di metilprednisolone 500 mg per 3 mesi
- IgEV
- * Plasmaferesi
- · Aziatoprina o ciclofosfamide
- · Trapianto di cellule staminali
- * Tacrolimus (previene la proliferazione di cellule T)
- ■Eculizumab (anti-complemento C5)

DIABETE MELLITO

Disordine caratterizzato da alterato metabolismo dei carboidrati, proteine e lipidi

Da insufficiente produzione di insulina (DM tipo 1) o resistenza (DM tipo 2)

180 milioni di pazienti diabetici nel mondo

Prevalenza di neuropatia nel 28.5% (22.7 DM tipo 1, 32.1 DM tipo 2)

Neuropatia presente alla diagnosi di DM tipo 2 (mai nel DM tipo 1)

Prevalenza aumenta con la durata di malattia

ASPETTI CLINICI DELLA ND

Length-dependent pattern of sensory loss in diabetic patients (80% dei pazienti). Sensory loss first affects the feet then proximal parts of the lower limbs, fingers, proximal upper limbs, anterior aspect of the trunk, and top of the skull Pain and temperature sensations are affected before light touch and position sense







SINTOMI POSITIVI ALL'ESORDIO

"Intorpidimento", bruciore ai piedi, aghi e spilli, dolori lancinanti (notturni e da contatto)

A volte quadro silente e scoperto all'esame del piede (traumi o bruciature non dolorose, ulcere trofiche, artropatie)

Forme gravi con perdita di tutte le modalità sensitive agli AAII e ipoestesia termo-dolorifica agli AS

Forme pseudosiringomieliche (dissociazione piccole e grosse fibre)

"Small-fiber diabetic LDDP": anestesia termodolorifica e disautonomia

"Large-fiber diabetic LDDP): perdita di sensibilità tattile, vitraboria, senso di posizione con atassia sensitiva

Lieve deficit motorio distale e atrofia nei casi di lunga durata

COMPLICAZIONI DELLA LDDP

POLINEUROPATIA SIMMETRICA DOLOROSA

Complicanza frequente , spesso associata a cachessia in giovani adulti con DM tipo 1

Prevalenza aumenta con l'età ed è più frequente nel tipo 2

ALTERAZIONI TROFICHE

Calli metatarsali o lesioni flittenulari

Bolle alle mani

Neuroartropatie con deformazioni ossee, osteomieliti





NEUROPATIA AUTONOMICA

Tachicardia, ipotensione posturale, gastroparesi, diarrea notturna o post-prandiale, atonia vescicale, eiaculazione retrograda, impotenza

NEUROPATIA FOCALE E MULTIFOCALE

Neuropatie craniali

Oftalmoplegia diabetica: III (risparmio pupillare) e VI più comunemente colpiti, con esordio acuto preceduto da dolore

NEUROPATIE DEGLI ARTI E DEL TRONCO

Esordio improvviso con dolori spontanei e disestesie a distribuzione radicolare con deficit dei muscoli addominali

NEUROPATIA PROSSIMALE DIABETICA DEI ARTI INFERIORI

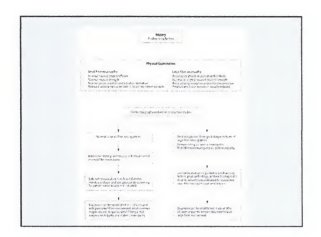
Limitata agli arti inferiori, asimmetrica con esordio acuto di bruciore e torpore alle cosce, progressione nell'arco di settimane con stabilizzazione

Deficit del quadricipite e ileopsoas (difficoltà a salire le scale), patellari assenti

Neuropatie dolorose: gruppo eterogeneo ad etiologia variabile								
interessamento non-selettivo o selettivo delle fibre								
preferenzialmente croniche								
Tible 1. Not up tipes of PainAd Sencery Neuropolog *								
Type of Neuropathy	Predictions Factors	Fantures on Exemination	Laboratory Findings					
Ideopathic small-fiber painful services recurrentify	Age >50 yr	Natural muscle stretch reflexes Hormal muscle strength Normal sensation of position and obtation Reduced physicis sons now in lower extremities	Normal EMG and NCS Reduced sudpenses falsetion Alternmal skinsbrupse Horaral blood tests					
Submit, prolipheral meanopathy	Earnity bis 'uny Obronity	Peduced muscle stretch refleves Peduced distal versation May have esthosiatic hypotension (rarely, may have feeling, similar to those treadispublic small tiber pandal sensing frozopathi)	Abovemat EANs and HCS from the mormal ELAPS and NOSE) 25Hz placeuse relievance tess w260 mgg df Easting blood glaceuse concernitation w126 mg/dl.					
behered new-pathirs	Family Restore	Pes cavas or hammer to e Usually reduced mande-stretch reflexes Reduced distal sensation	Absormal EMG and NCS Normal Blood tests					
Desphasal municipality with constuc- tive assist disease	Hostony of the unsated arthress, systemic laper- und hange logists, prived commencers table dis- eases, Spigner's syndrome, or syntotions of sixes as reference	Reduced assistle attention befores Reduced detail sometime	Abserted EMG and NC 5 Post for entertal at antibodies, 42 a.t alie raiding artigens, or discussional factor.					
Peripheral-nerve vas, slitti.	Known systemic variaties (nonsystemic variaties (in may occur action raystemic features)	Multidocal examination findings (may minor pol- ne morpichy)	Abnormal BAG and PACS Blood set abnormalisms may an lode an- constrophilic cytoplating analosides, artificular antibodies, theunisted fac- tor, hepating C _c cytoplatishes					
MGUS recorpactly	Age >50 yr	Variable findings Reduced or normal seffercs Reduced strate semanten	Almormal EMG and RCS (may be restroal in tare cases) Elemos and garmroparty					
Phraneoplistic sensity neuropathy	Refraction Stricking, fairthy history, indirectors expo- sizer, occupational exposure to dives, paints, princing viables, centries, or leather	Reduced presides treech referens Reduced distall sensation	Almorrant EMG and HCS Anti-Hu antibodes					
Family of strederal perhanduropathy	Furnily history	Reduced muscle-stretch referes Sensory loss profesontally an all ther Posters is been recovered.	Abnormal EMG and IECS EXC sites show carp all trained syndrome					

A q-tred armylu dipolyr rurogaths	Known grasms and dyscratia or moneclosal garranapunky	Reduced strust in strenth reflerers Son every loss profesion builty small Abour Postural hypotension	Abnormal EMG and NCS NCS may alree corpul toward syndrome Monocland garderopathy	
Neuropadiyo thrend falure	Receive renal disease	Reduced musice stretch inferent Variable sensory materials on	Abnormal EMG and NCS Abnormal email for stem	
Hereditary sensory advisores; nesterpicity	Samily history fees where printed in more	Reduced as autients states at Remo. Manufalm personal quarters at on Proc Lassia and to accome the Foot patcern.	Absorption and NCS	
Sarco dip O ponuco pothy	Pulminary carcodosis	Multiplement are an apathy or features of polymers repathy	Absummit EMG and MCS Elmated anglotensis remeter prosper Absormal closs rail ography	
Assencenewegathy	In destrial exposure to pest tides, would preveted tives, copper similary	Panduccul emascuc stretilih redicaes Lous cer Altsypes of semastian Litusaliv scenendist in unuknesy Mices' hares	Absumsal EMG and HCS Unvited assess freely for planesa, serve, mails, hart]	
Fabry , d sease	Government to Nove, the call age. Remail for Nove, the call	Normal muscle stretch officers Normal muscle strength Normal censul on of position and obration Normal or column graphick sensation in feet	Romal EMs and NCS Reduced leads of engalaction dask A in se- sum leak seyten or team	
Cohar disease	Gastronnested complians	Variable features may be marriage up for loss of distal corporal sensation or loss of all types of sensation. Reduced revisite swetch refleces.	EMG and NCS may be normal or alternol. Footbox cordinates test for cellus distrise. (Igh antighides and tigh end microsid an tito des).	
H V celated neuropathy	Hom Heaval a think drug abuse blood that she seems treatmentuish enteradeor des	Variable features will be triminal alterneys for loss of distal gauge of persaltion or loss of all types of sensition. Reduced on our loss inspects reflected.	EMC and NCS impelly abstract at 1607 and body	

ototipi di neuropatia dolorosa: forme con degenerazione walleriana attiva forme con interessamento delle piccole fibre



"Piccole fibre"

Fibre mieliniche sottili (A-delta) o amieliniche (C) somatiche e autonomiche post-gangliari che comprendono l'80% degli assoni periferici

Fibre somatiche trasmettono informazioni causate da stimoli nocivi meccanici, termici e chimici.

Funzione trofica e vasomotoria efferente (rilascio antidromico di SP e CGRP)

Nelle polineuropatie sensitivo-motorie e dopo traumi, la degenerazione delle piccole fibre e il dolore precedono la degenerazione delle fibre di calibro maggiore



Neuropatie delle fibre somatiche A-delta e C (piccole fibre)

- Sintomi all'esordio: disconforto ad uno o entrambi i piedi ("legnosi"), con sensazione di camminare su ciottoli, sabbia o palline da golf
- Sintomi tipici: bruciore ai piedi con estensione prossimale, dolore trafittivo, scosse elettriche, spilli e aghi, crampi
- Sintomi peggiorano durante le ore notturne con alterazione del sonno Non tollerato il contatto con le lenzuola

<u>Segni sensitivi:</u> allodinia, iperalgesia, o ipoestesia termo-dolorifica, vibratoria ridotta alle dita

<u>Seani autonomici</u>: ipotensione ortostatica, cute atrofica, secca, lucente, disclorata o lievemente edematosa (anomalie sudomotorie e vasomotorie)

NEUROPATIA SENSITIVA IDIOPATICA (Idiopathic Small-Fiber Neuropathy)

- Inizio dei sintomi ~ 45-70 anni
- 80% pazienti bruciori ai piedi; dolori lancinanti e parestesie nel 50% dei casi con successivo interessamento delle mani
- · Forme limitate agli arti superiori e nervi cranici
- · Ridotta sensibilità dolorifica o termica
- Ridotta sensibilità vibratoria alle dita dei piedi, ma non ai malleoli nel > 40% dei casi

- \cdot < 15% interessamento della propriocezione
- Interessamento autonomico (xerostomia, xeroftalmia, flushing faciale, ipersudorazione, impotenza, incontinenza)
- Alterazione dei test quantitavivi sensitivi nel 60-85%
 (bassa specificità e sensibilità), LEP
- QSART (quantitative sudomotor axon reflex test) nei casi con interessamento autonomico (anormale in 2/3)
- · < densità delle fibre intraepidermiche o swellings (50-88%)





Anti-ubiquitina idrolasi (C e Aõ)

NEUROPATIE DOLOROSE ACQUISITE*

- · Neuropatia diabetica
- · Alterata tolleranza ai glicidi
- · Sindrome di Sjögren
- Vasculiti
- · Neuropatie iatrogeniche (chemioterapici) e tossiche (tallio)
- · Neuropatie HIV-correlate
- * Di solito caratterizzate anche da interessamento delle fibre di grosso calibro sensitive e anche motorie

Esami di laboratorio utili nella valutazione di pazienti con ND

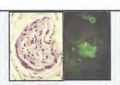
· glicemia, Hg glicosilata, curva da carico di glucosio

Reference	Patients	Mean Age (Range)	Abnormal Glucose Metabolism	Impaired Glucose Tolerance	Diabetes Melitus
	110	yr.		no (%)	
Singleton et al., 20015	33*	64 (44-92)	20 (61)	7 (21)	13 (39)
Novella et al., 2001°	28*	64 (41-82)	18 (64)	10 (36)	8 (29)
Sumner et al., 20037	73	61 (44-91)	41 (56)	26 (36)	25 (21)

Amato et al. NEJM 2004

- ·VES, elettroforesi proteine sieriche e urinarie
- ·Anticorpi anti-nucleo, SSA and SSB
- ·Immunoelettroforesi, Bence-Jones

Neuropatia periferica-AP



- · 15-30% di pazienti con amiloidosi primaria (AP)
- · Manifestazione iniziale nel 17% dei casi
- · Interessamento preferenziale delle piccole fibre
- Successivo interessamento delle fibre di grosso calibro e del SNA
- · 90% dei casí con AP presenta proteina monoclonale

LEBBRA

Forma cutanea e nervosa





Forma pura neuritica (4-10%) - Mono 80%

- MM 10%
- N delle piccole fibre 10%







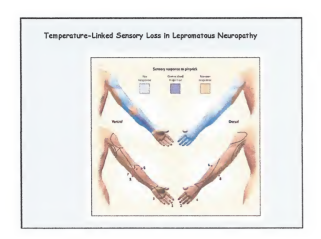
LEBBRA TUBERCOLOIDE: lesioni maculari multiple, anestetiche e ipoidrotiche

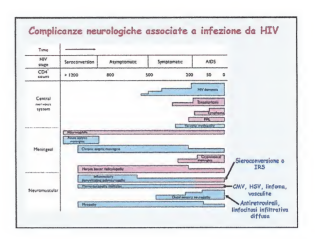


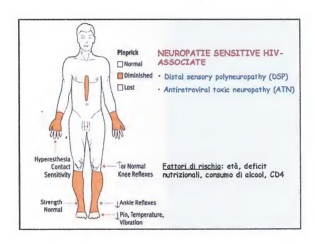
LEBBRA LEPROMATOSA: lesioni infiltrative diffuse con deficit muscolatura mimmica, perdita di ciglia e sopracciglia











POLINEUROPATIA SIMMETRICA DISTALE (DSP)

Forma piu' comune delle neuropatie HIV-correlate con prevalenza >30%

Diagnasi: clinica ed esclusione di altri fattori di rischio

Sintomi - Parestesie dolorose ai pledi
- Instabilità nella marcia ed ipostenia (tardive)
- Progressione lenta nell'arco di mesi

Segni - Ipoestesia simmetrica dolorifica/ipopallestesia AAII (85 %)
- Ipo-areflessia achillea (95%)
- Deficit di forza distale agli arti inferiori (30-60%)

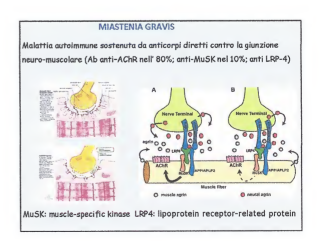
EMG - I potenziali sensitivi dei nervi surali
- denervazione muscolare parziale acuta o cronica

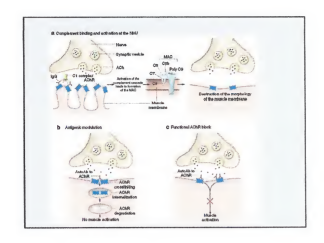
MALATTIE DELLA GIUNZIONE NEUROMUSCOLARE

Myasthenia Gravis (MG)

Sindrome miasteniforme di
Lambert-Eaton

Botulismo





MG e timo

iperplasia timica nel 70% dei casi

il timo contiene cellule miodi esprimenti le subunità $\,$ AChR, cellule che presentano l'Ag e cellule $\,$ T immunocompetenti

timoma nel 10% dei casi

più frequentemente benigno, ben differenziato e capsulato; più comuni tra i 50 e 70 anni

MG ed altre malattie disimmuni

diabete mellito prima della terapia	7%
ipertiroidismo	6%
neoplasie extratimiche	3%
artrite reumatoide	2%
gastrite atrofica autoimmune	

MG epidemiologia

incidenza: 6/106

<40 F/M = 3/1 > 50 predilezione per M

prevalenza: 400/106

esordio: bimodale in entrambi i sessi (2°-3° decade F; 6°-7° decade M)

Parenti di 1° grado hanno un rischio 1.000 volte più alto della popolazione generale $\,$

MG infantile: - MG giovanile

- Sindromi miasteniche congenite (base genetica)
- Miastenia transitoria neonatale

MG: presentazione clinica

ptosi e/o diplopia nel 60-70% dei casi

(entrambi dopo 2 anni)

ipostenia bulbare nel 15% dei casi

(difficoltà nella masticazione, deglutizione, parola)

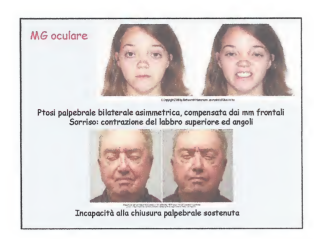
ipostenia segmentaria (arti) nel 10%

ipostenia confinata a singoli gruppi muscolari

(estensori del collo o dita delle mani, flessori dell'anca, dorsiflessori caviglie, diaframma*)

Ipostenia ed ipotrofia focali o regionali * (anti-MuSK)





Interessamento orofaringeo

- Alterazioni della voce (nasale) o raucedine (mm. laringei)
- Difficoltà masticazione e deglutizione (rigurgito nasale)
- Disturbi delle prime vie respiratorie (presentazione in casi con anti-Musk)

Espressione facciale tipica con angoli della bocca in giù e al sorriso forzato contrazione della parte mediale del labbro superiore e contrazione orizzontale agli angoli ("ringhio miastenico")

Apertura forzata della mandibola (non possibile nel soggetto normale) -"aspetto da studioso" nei casi avanzatì

«Flessori del collo, deltoidi, tricipiti, estensori del polso e delle dita, e dorsiflessori del piede più interessati

Other diagnostic considerations
Brainstern and motor crantal nerve
pathology including Horner's
syndrome, oculopharyngsal
muscular dystorphy, Keana-Sayre
syndrome, Graves' disease,
concentral myasthenia congenital myasthenia
Brainstern and multiple cranial
nerve pathology, motor neuron
disease, obstructive lesion of the
nasal and oxopharynx
Stroke, peripheral nerve or root
lession Distal extremity Isolated respiratory





MG: decorso

Decorso variabile, usualmente progressivo

Almeno il 50% delle miastenie oculari si generalizza durante i primi due anni coinvolgendo la muscolatura orofaringea e degli arti (MG generalizzata)

Il picco di gravità è raggiunto nel 1º anno nei 2/3 dei casi

Remissioni possono manifestarsi nelle fasi precoci, ma raramente sono permanenti. I sintomi fluttuano per un breve periodo e poi si aggravano

Fattori aggravativi: infezioni virali, distiroidismo, gravidanza, farmaci che interferiscono con la giunzione neuromuscolare

MG e farmaci che interferiscono sulla giunzione

Farmaci che è necessario evitare

D-penicillamina, a-interferone, tossina botulinica

Farmaci che possono esarcerbare la malattia

Aminoglicosidi, chinolonici, macrolidi, B-bloccanti, calcioantagonisti, sali di Mg, contrasto iodato, bloccanti neuromuscolari (d-tubocurarina..), alcool, barbiturici..

Altri farmaci

www.myasthenia.org

CRISI MIASTENICA

Insufficienza respiratoria acuta o ipostenia bulbare

spesso scatenata da un evento intercorrente (infezione, chirurgia, cambiamenti terapeutici, farmaci)

Terapia:

- Immunoglobuline e.v. o Plasmaferesi + steroidi
- BiPAP ((Bi-level Positive Airway Pressure, Ventilazione a Pressione Positiva Intermittente) se Caoacità Vitale Forzata (FVC) < 15 ml/kg
- Intubazione elettiva se FVC < 15 ml/kg, PaCo2> 50 mmHg

Crisi Colinergica

Iperattività nicotinica e muscarinica per sovradosaggio o ipersensibilità recettoriale.

Astenia muscolare generalizzata, fascicolazioni, crampi, lacrimazione, scialorrea, sudorazione, dolori addominali, vomito, diarrea, dispnea, broncorrea

Se dubbi sulla natura della crisi, test al tensilon

Terapia

- -Mantenimento funzioni vitali (intubazione se necessario)
- Riduzione dei farmaci assunti

Segni clinici e sintomi sono il risultato degli effetti muscarinici, nicotinici e centrali (SNC)

Muscarinici (stimolazione del SN parasimpatico): contrazione dei mm. lisci intestinali e bronchiali, miosi, aumentate secrezioni, bradicardia, alterata conduzione AV

Nicotinici (accumulo di Ach alla giunzione NM e sinapsi pregangliari del SNA): fascicolazioni iniziali seguite da depolarizzazione e paralisi

Stimulazione del sistema nervoso simpatico produce sudorazione, ipertensione e tachicardia

MG: diagnosi differenziale

Patologie del tronco encefalico
S. Miller-Fisher
Carcinomatosi leptomeningeale, sarcoidosi
Sclerosi laterale amiotrofica
Miopatie Oculari
Paralisi Periodiche da alterazioni del K
Difterite

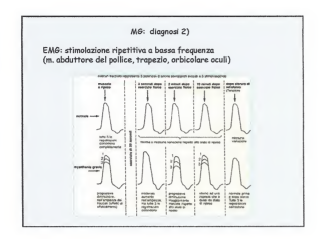
Tossici (insetticidi)

Sindrome di Lambert-Eaton, Botulismo

M6: diagnosi 1) Test al cloruro di Edrofonio (Tensilon) e.v., positivo nel 60-95% dei casi ma aspecifico



A: Ptosi della palpebra sinistra con deviazione laterale dell'occhio sinistro; la paziente sorregge la mandibola B: 5 sec dopo la somministrazione di edrofonio 0.1 mg



MG: diagnosi 3)
Laboratorio - Imaging

- 1) antiAChR sierici nell'80-90% di MG generalizzata e nel 70% di MG oculare
- 2) anti-MuSK sono rilevabili in 1/3 dei pz. Anti-Ach-R negativi
- 3) altri Ac (anti-titina), ANA.....
- 4) RMN/TAC torace

MG: principi di terapia

Inibitori della Acetilcolinesterasi

Immuno-soppressori/modulanti (steoridi, Ig e.v., azatioprina, ciclosporina, micofenolato, ciclofosfamide)

Plasmafaresi

Timectomia

MG: principi di terapia

Individualizzata in relazione alla gravità, età, presenza/assenza di iperplasia timica, patologie associate

MG: principi di terapia

inibitori della Acetilcolinesterasi

piridostigmina p.o. 60 mg q 3-6 h

180 r.p. qHS

Effetti collaterali colinergici ai recettori nicotinici e muscarinici (nausea, vomito, crampi addominali, diarea, bradicardia, confusione mentale, aumento delle secrezioni bronchiali)

MG: principi di terapia prednisone p.o.

a) Ad alte dosi (1.5 mg/kg/d) per 2 settimane, quindi 100 mg a dì alterni fino alla stabilizzazione clinica.

Caveat: possibilità di peggioramento iniziale

b) "start slow, go-slow" (15-20 mg/d)

Effetti collaterali da terapia steroidea cronica (infezioni, diabete, ipertensione, glaucoma, cataratta, osteoporosi)

MG: principi di terapia

Immunoglobuline endovena

(2g/kg in 2-5 giorni, ripetere ogni mese per 3 mesi)

indicazioni:

crisi miastenica

prima di interventi chirurgici

forme refrattarie; risparmio di steroide

Plasmaferesi

(2-3 L x /settimana, fino a 5-6 trattamenti)

indicazioni:

crisi miastenica

prima di interventi chirurgici

MG: principi di terapia

timectomia

Indicazioni

- Timoma
- MG senza timoma?

Un' opzione da valutare per aumentare le probabilità di miglioramento o remissione. La migliore risposta si può osservare in giovani, ma anni dopo l'intervento.

MG: principi di terapia

Azatioprina p.o. fino a 2-3 mg/kg/d

Indicazioni:

Forme refrattarie a Mestinon e steroidi. Risparmio della dose di steroide

Effetti collaterali:

Reazione sistemica precoce con febbre, dolore addominale, vomito, anoressia

Mielodepressione, epatotossicità

SINDROME MIASTENIFORME DI LAMBERT-EATON

Malattia autoimmunitaria causata da Ac contro i canali voltaggio dipendenti delle terminazioni nervose motorie presinaptiche, inibenti l'ingresso di Ca++ necessario per il rilascio di Ach e promuoventi il degrado dei canali stessi

 $\grave{\textbf{E}}$ la seconda malattia della giunzione neuromuscolare, colpisce generalmente l'adulto



Sintomo più frequente LES: debolezza dei mm prossimali degli arti

Muscoli oculari e orofaringei: lievemente colpiti

Sproporzione tra debolezza (lieve) e gravità dei sintomi

La forza migliora inizialmente dopo esercizio

ROT assenti o deboli con incremento dopo manovre ripetute

Bocca secca, impotenza e ipotensione posturale (alterazioni autonomiche)

Peggioramento dopo somministrazione di aminoglicosidi, antibiotici, magnesio, bloccanti canali del calcio, mezzi iodinati

Spreading of symptoms in patients with NT-LEMS and SCLC-LEMS Frequency of symptoms at 3 months (A) and 12 months (B) in patients with NT-LEMS, and frequency of symptoms at 3 months (C) and 12 months (D) in patients with SCLC-LEMS NT=non-tumour.

EMG: necessario per confermare la diagnosi di LES

Caratteristiche: potenziali d'azione muscolari piccoli con incremento dopo stimolazione ripetitiva a 20-50 Hz e dopo uno sforzo massimale volontario breve

Dimostrazione di anticorpi VGCC



BOTULISMO

Causato da tossina prodotta dal Clostridium botulinum (A, B, Ca, Cb, D, E, F, e G) con blocco del rilascio di ACh dalle terminazioni nervose motorie e dei gangli simpatici e parasimpatici

Secondario a ingestione di cibi contaminati

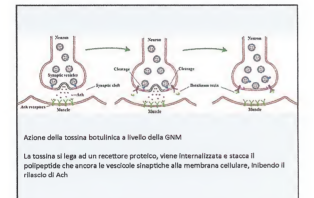
Tossina A e B: cause più frequenti

Tipo E: pesce

Sintomi neuromuscolari iniziano da 12 a 36 are dopo l'ingestione e sono preceduti da nausea e

Forme di botulismo: classico (ingestione), infantile, da ferita (più frequente), iatrogenico Sintomi frequenti: visione offuscata, disfagia, disartria

Alterazioni del riflesso pupillare fotico, e riduzione dei riflessi



Bocca secca, costipazione, ritenzione urinaria

Test all'edrofonio positivo in 1/3 dei casi

Colture da ferite infette confermano la diagnosi

Botulismo infantile: da crescita del CB nell'intestino con rilascio di piccole quantità di tossina (il miele è un veicolo) Sintomi: costipazione, letargia, scarsa suzione, pianto debole

EMG: di aiuto diagnostico

Terapia: antitossina bivalente (tipo A e B) o trivalente (A, B, E)

Tossina botulinica usata per le distonie focali: causa diplopia, disfagia, incontinenza urinaria, deficit focali

ALTRE CAUSE di ALTERATA TRASMISSIONE N-M

Artropodi (vedova nera): tossine che depolarizzano i terminali presinaptici e aumentano l'influsso di calcio

"Tick paralysis": neurotossina che blocca i recettori dell' ACh

Da morso di serpente (*Elapidae e Hydrophiodae*): Neurotossine presinaptiche (p-bungarotossina) inibiscono il rilascio di ACh

Neurorossine postsinaptiche (a-neurotossina) producono un blocco non-depolarizzante simil-curaro

Metalli pesanti, organofosforici

Farmaci controindicati nella MG e LES

- 1. a-Interferone e D-penicillamine da non usare mai; tossina botulinica con molta cautela
- 2. Da usare con cautela:

Succinilcolina, d-tubocurarina

Procainamide

Aminoglicosidi (gentamicina, kanamicina, neomicina, streptomicina)

Chinoloni (ciprofloxacina, levofloxacina ...)

Macrolidi (eritromicina, azitromicina) e ketolidi

β-bloccanti (sistemici e topici) Bloccanti canali del calcio

Sali di magnesio

Agenti iodinati